⑫ 公開特許 公報 (A)

昭59-162548

⑤Int. Cl.³G 03 C 7/38

識別記号

庁内整理番号 7265-2H ③公開 昭和59年(1984)9月13日

発明の数 1 審査請求 未請求

(全 28 頁)

切マゼンタ色画像形成方法

顧 昭58-23434

②出 顧 昭

创特

願 昭58(1983)2月15日

⑩発 明 者 佐藤忠久

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

@発 明 者 川岸俊雄

南足柄市中沼210番地富士写真 フイルム株式会社内

⑫発 明 者 古舘信生

南足柄市中沼210番地富士写真

フイルム株式会社内

⑪出 願 人 富士写真フィルム株式会社

南足柄市中沼210番地

明細書の浄書(内容に変更なし)

1. 発明の名称 マゼンタ色画像形成方法

2. 特許請求の範囲

(i) 下配一般式で示されるカプラーの存在下で、 ハロゲン化銀感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像液で現像するととを特徴とするマゼンタ色画 像形成方法。 R2

但し、式中、R₁,R₂,R₃は水素原子また は電換基を扱わし、Xは水素原子またはカップリ ング酸脱基を扱わす。

3. 発明の詳細な説明

本発明は、ハロゲン化銀によつて酸化された芳香族一級アミンの酸化生成物とカップリング反応して新規なマゼンタ色画像を形成する画像形式法に関する。さらに詳しくは新規なマゼンタカプラーであるイミダゾ[/,2-b]ピラゾールを使用する画像形式法に関する。

爾光されたハロゲン化銀を酸化剤として、酸化された芳香族!級アミン系カラー現像主薬とカプラーが反応して、インドフェノール、インドアニリン、インダミン、アゾメチン、フェノキサジン、フェナジン及びそれに類する色素ができ、色画像が形成されることは良く知られている。

これらのうち、マセンタ色画像を形成するため にはまーピラゾロン、シアノアセトフエノン、イ ンダゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラ ゾロトリアゾール系カプラーが使われる。

従来、マゼンタ色画像形成カプラーとして広く 実用に供され、研究が進められていたのはほとん どまーピラゾロン類であつた。まーピラゾロン系 カプラーから形成される色素は熱、光に対する堅 牢性に優れているが、430mm付近に黄色成分 を有する不要吸収が存在していて色にごりの原因 となつている事が知られていた。

この黄色成分を減少させるマゼンタ色面像形成 骨核として英国特許!のギフ, 4/2号に配載されるピラゾロペンズイミダゾール骨核、米国特許 3770,447号に記憶されるインダゾロン骨核、文た米国物件3,723,067号に記憶されるピラゾロトリアゾール骨核が投稿されている。

しかしながらとれらの特許に記述されているマゼンタカプラーは、ゼラチンのような親水性保取コロイド中に分扱されたかたちで、ハロゲン化鉄乳削に混合するとき、不忍足の色画のしか与えなかつたり、高品点有機溶鉄への溶解性が低かつたり、合成的に因びであつたり、普通の現似液では比較的ひくいカップリング活性しか有さなかつたりして未だ不忍足のものである。

本発明の発明者は、メーピラゾロン系カプラーの色相上及大の欠点である430mm付近の回吸収を示さない所しいタイプのマゼンタ色面のカプラーを行っ探察した結及、短波及側に回吸収を示めさなく、色位の医年性の高く、合成的にも容易な一辺のカプラー呼に到立した。したがつて本発明の目的は、色再現上位れ、発色速度、及大発色は低低級数を導入することによつて、いわゆる2

コキンカルボニルアミノ茲、スルホンアミド茲、カルパモイル森、スルフアモイル茲、スルホニル茲、ヘテロ取オキシ茲、アシルオキシ茲、カルパモイルオキシ茲、シリルオキシ茲、アリールオキシカルボニルアミノ茲、イミド茲、ヘテロ取チオ茲、スルフイニル茲、ホスホニル茲、アリールオキシカルボニル茲、アシル茲、東たはアルコキシカルボニル茲を襲わし、Xは放容原子、空口アン原子、カルボキシ茲、文たは配公原子、空口アン原子、炭原原子で連結する茲にアルコンク原規する茲を襲わす。文たR2、R3が互いに連結して方容取以外のより、6月文たは7月の収を形成してもよい。

さらに際しくは、R1.R2.R3は各々水公 取子アルやルむ(炭京敬!~32の直頌、分岐衛 アルヤルむ、アラルヤルむ、アルケニルむ、アル ヤニル茲、シクロアルヤルむ、シクロアルケニル む、で、とれらは収公取子、包公原子、イオウ原 当性化でき、使用銀合も削減できる新規なマゼンタ色面の形成カプラーを提供し、これらのカプラーを使用したマゼンタ色面の形成法を提供することにある。前記の目的は下記一般式で表わされるカプラーとして新規なイミダン[/,ユーb]ピラゾール型化合物を現の主菜の配化生成物とカップリングし、マゼンタ色面位を形成することによって遊成することができた。

但し、式中、R1、R2、R3は水森原子または 口袋蓋を扱わし、Xは水森原子またはカップリン グは脱蓋を取わす。

好さしくは、R1.R2.R3は各々水泉原子、 アルキル盐、アリール盐、ヘテロ取盐、シアノ盐、 アルコキシ盐、アリールオキシ盐、アシルアミノ 芯、アニリノ盐、ウレイド盐、スルフアモイルア ミノ茲、アルキルチオ茲、アリールチオ茲、アル

子、カルボニル基で遊焼する畳換基、ヒドロキシ 茲、アミノ茲、ニトロ茲、カルボキシ茲、シアノ 苗、またはハロゲン原子で鼠換していてもよく、 例えは、メチル茲、プロピル茲、モーブチル茲、 トリフルオロメチル茲、トリデシル基、ユーメタ ンスルホニルエチル茲、3-(3-ペンタデシル フエノキシ)プロピル茲、3ー(4ー(2-(4 ー(チーヒドロキシブエニルスルホニル)フェノ キシ〕ドデカンアミド」フェニル)プロピル茲、 **ユーエトキシトリデシル茲、トリフルオロメチル** 芯、シクロペンチル盐、3-(2,4-ジーt-アミルフエノキシ) プロピル蒸、袋) 」 アリール 益(例えば、フエニル益、ペートーブチルフエニ ル盐、コ,4ージー1ーアミルフエニル茲、4ー テトラデカンアミドフエニル盐、毎)、ヘテロ和 茲(例えば、ユーフリル茲、ユーチエニル茲、ユ ーピリミジニル盐、ユーペンプテアソリル盐、等)、 シアノ茲、アルコキシむ(例えばメトキシ茲、エ トキシ茲、ユーメトキシエトキシ茲、ユードデシ ルエトキシ茲、等)、アリールオキシ茲(例えば、

特別昭59-162548(3)

プエノキシ母、ユーメチルフエノキシ苔、チーtープチル フエノキシ茲、等)、アシルアミノ茲(例えば、アセトア ミド菇、砕)、アシルアミノ菇(例えば、アセトアミド菇、 ペンメアミド苺、テトラデカンアミド苺、 αー〔2.4ー ジーt-アミルフエノキシ)ブチルアミド茲、ェー(ヨー tープチルーチーヒドロキシフエノキシ) ブチルアミド茲、 α-(4-(4-ヒドロ中シフエニルスルホニル) フエノキシーデカンアミド茲、等し、アニリノ茲 (例えばフエニルアミノ茲、ユークロロアニリノ 盐、ユークロローよーテトラデカンアミドアニリ ノ払、ユークロローよードデシルオキシカルボニ ルアニリノ茲、Nーアセチルアニリノ苺、ユーク キシフエノキシ)ドデカンアミドーアニリノ茲、 (5)、ウレイド苺(例えば、フエニルウレイド苺、 メチルクレイド茲、N,N-ジブチルウレイド茲、 匂)、スルフアモイルアミノ茲(例えば、N,N ージプロピルスフアモイルアミノ茲、Nーメチル ーNーデシルスルフアモイルアミノ茲、貸)、ア ルやルチオ盐(例えば、メチルチオ盐、

オクチルチオ基、テトラデシルチオ基、ユーフエ ノキシエチルチオ茲、3一フエノキシブロピルチ オ茲、3~(6~1ープチルフエノキシ)プロピ ルチオ茲、笞)、アリールチオ葢(例えば、フエ ニルチオ哲、ユーブトキシーよーしーオクチルフ エニルチオ苺、3ーペンタデシルフエニルチオ基、 ユーカルポキシフエニルチオ基、 4 ーテトラデカ ンアミドフエニルチオ基、袋)、アルコキシカル ボニルアミノ茲(例えば、メトキシカルボニルア ミノ茲、テトラデシルオキシカルボニルアミノ茲、 **尊)、スルホンアミド荘(例えば、メタンスルホ** ンアミド茲、ヘキサデカンスルホンアミド盐、ペ ンセンスルポンアミド茲、oートルエンスルホン アミド茲、オクタデカンスルホンアミド苺、ユー メチルオキシーミーしープテルベンゼンスルホン アミド茲、等)、カルバモイル盐(例えば、Nー エテルカルバモイル茲、N,N-ジプチルカルバ モイル茲、N-(2-ドデシルオキシエチル)カ ルバモイル苔、NーメチルーNードデシルカルバ モイルバ、N-(3-(2:4-ジーtert-

アミルフエノキシ) プロピル | カルパモイル茲、 笞)、スルフアモイル盐(例えば、Nーエチルス ルフナモイル茲、N.N-ジプロピルスルフアモ イル茲、N-(ユードデシルオキシエチル)スル フアモイル芯、N-エチルーN-ドデシルスルフ アモイル芯、N , N - ジエチルスルフアモイル盐、 **匂)、スルホニル盐(例えば、メタンスルホニル** 益、オクタンスルホニル茲、ペンゼンスルホニル 茲、ドルエンスルホニル茲、貸)、アルコキシカ ルポニル芯(例えば、メトキシカルボニル芯、ブ チルオやシカルボニル茲、ドデシルオキシカルボ ニル芯、オクタデンルオ中シカルポニル茲等) 「ヘテロ母オキシ茲(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーよーオやシ茲、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ苔、袋)、アシルオキシ苔(例えば、 アセトギン芯、質)カルパモイルオキン芯(例え は、Nーメチルカルパモイルオヤシ芯、Nーフエ ニルカルパモイルオウシ苔、祭)シリルオヤシ苔 (例えば、トリメチルシリルオキン芯、ジプチル メチルシリルオキシ芯、等)アリールオキシカル

ボニルアミノ茲(例えば、フエノキシカルボニル アミノ茲、符)、イミド茲(例えば、Nースクシ ンイミド茲、Nーフタルイミド茲、ヨーオタタデ セニルスルシンイミド盐、袋)へテロ双チオ盐 (例えば、ユーベンンチアゾリルチオ茲、ユ、4 ージーフエノキシーノ,3,ゟートリアゾールー 4ーチオ茲、ユーピリジルチオ茲、貸)スルフイ ニル芯(例えば、ドデカンスルフイニル芯、ヨー ペンタデシルフエニルスルフイニル苔、3一フエ ノ中シブロピルスルフイニル苔、笞)ホスホニル 芯(例えば、フエノキシホスホニル芯、オクチル オウシホスホニル茲、フエニルホスホニル茲、祭) アリールオウシカルボニル盐(例えば、フエノウ シカルボニル茲、貸)アシル茲(例えば、アセチ ル岱、3ーフエニルプロパノイル茲、ベンゾイル 芯、サードデシルオキシベンソイル芯、等)」を 寂わし、Xは水☆原子、ハログン原子(例えば、 塩泉瓜子、具瓜瓜子袋)、カルボキシ盐、または **収点以子で追請するむ(例えば、アセトャンむ、** プロパノイルオキシ茲、ペンゾイルオキシ茲、エ

ノフエノキシル苗、4ーメタンスルホンアミドフ エノキシ基、αーナフトキシ基、3ーペンタデシ ルフエノキシ基、ペンジルオキシカルボニルオキ **シ帯、エトキシ帯、ユーシアノエトキシ苗、ペン** ジルオキシ基、ユーフエネチルオキシ基、ユーフ エノキシエトキシ基、よーフエニルテトラゾリル オキシ基、 2ーペンゾチアゾリルオキシ基、等)、 登課 原子で連結する基(例えば、ベンセンスルホ ンアミド基、N-エチルトルエンスルホンアミド 恙、ペプタフルオロブタンTミド恙、4.8,4, ま,もーペンタフルオロペンズアミド茄、オクタ ンスルホンTミド苺、pーシアノフエニルウレイ ド基、N,Nージエチルスルフアモノイルアミノ 基、1一ピペリジル基、よっよージメチルー2。 4 ージオキソーヨーオキサゾリジニル基、 / ーベ ングルーターエトキシーターヒダントイニル基、 3 N - /、 / ージオキソー3 (3 H) ーオキソー

丿 , ユージヒドローノーピリジニル基、イミダゾ りん葢、ピラゾリん葢、3.ゟージエチルー!。 **4ートリアゾールーノーイル、よーまたはる** ープロモーベンソトリアゾールノーイル、メーメ ーノ,2,3,4ーテトラアゾールーノーイ ル基、ペンズイミダゾリル基、「チーメトキシフ エニルアゾ基、チーピパロイルアミノフエニルア **火基、ユーヒドロキシーチープロパノイルフエニ** ルアゾ基等)イオウ原子で連絡する基(例えば、 フエニルチオ苗、ユーカルポキシフエニルチオ基、 ユーメトキシーエーモーオクテルフエニルテオ基、 4ーメタンスルホニルフエニルチオ基、4ーオク タンスルホンアミドフエニルチオ番、ペンジルチ オ基、ユーシアノエチルチオ基、オーフエニルー a.3,4、メーテトラゾリルチオ基、4ーペン ゾチアゾリルチオ基、チオシアノ基、N、N-ジ エチルチオカルボニルチオ基、ドデシルオキシチ オカルポニルチオキ等)炭素原子で連結する基・ (例えば、トリフエニルメナル基、ヒドロキシメ チル基、

R10、R11は、水素原子、アルキル基、アリール基、ヘテロ環塞を表わし、R1、R2、R3はすでに定義したと同じ意味を有する、等)を表わし、R2とR3が互いに連結して形成される芳香環以外の環としてはシクロペンテン環、シクロヘキセン環、シクロヘブテン環がある。

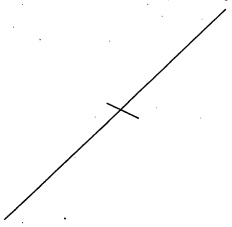
(2)

本発明のカプラーは一般的に下配に示す 4 つの 方法で合成することができる。

第1の方法はJ・Heterocyclic Chem・ 10巻、チノノページ(1973年)に配載され ている式(1)の方法である。

・一被式(III)、(IV)で扱わされる化合物は上 記文献記載の方法で合成することができる。但し、 R 1 は水素原子、アリール基を設わし、R 2 は水 業原子、アルギル基、アリール基、アシル基、シ アノ基を扱わし、R 3 は水素原子、アルギル基、 アリール基、アルコギシ基を扱わす。

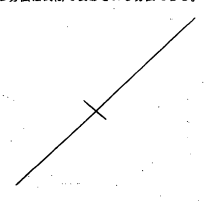
第2の方法は式(2)で表わされる方法である。



一般式(TET)を使用し、種々の世換塞を合成することができる。

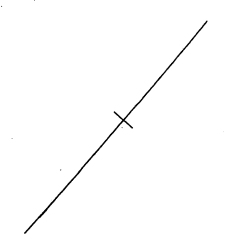
但し、R1はアシルアミノ基、ベルホンアミド基、ウレイド基、アルコキシカルボニルアミノ基、スルフアモイルアミノ基を表わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール 表のし、R3は水業原子、アルキル基、アリール 基を表わす。

解』の方法は式(3)で表わされる方法である。



但しRıaはアルキル基、アリール基を安わし TR1はアルコキシ基、アリールオキシ基、アニリ ノ基を表わし、Raは水素原子、アルキル基、ア リール基、アシル基、シアノ基を表わし、R3は 水業原子、アルキル基、アリール基を表わす。

第4の方法は式(4)で表わされる方法である。



$$(X) \qquad (X) \qquad (X) \qquad (X)$$

$$(A) \qquad (A) \qquad (A)$$

但し、Rıはカルボキシ苗、カルバモイル基、 アシル族、アミド茲、アルコキシカルポニル基を 畏わし、R2は水素原子、アルキル基、アリール 基、アシル基、シアノ基を扱わし、Raは水素原 子、アルキル基、アリール語を扱わす。

とれらの方法の応用により、本発明の請求範囲 に含まれる他の化合物も合成することができる。

カップリング離脱基の一般的な導入法について 記す。

(1) 酸素原子を連結する方法

本発明の#当量母核カプラー、イミダゾ〔1. ユーb】ピラゾール型カプラーを実施例!に示す よりな方法で色素を形成させ、それを酸触媒の存 在下で加水分解しケトン体とし、とのケトン体を pdー炭素を触媒とする水素添加、Znー酢酸に よる遺元または水脈化ホウ素ナトリウムによる遺 元で、クーヒドロキシーイミダゾ〔ノ,ユーb〕 ピラゾールを合成することが出来る。これを各種 ハライドと反応させて目的とする酸素原子を連結 したカプラーが合成できる。(米国特許3.92

6,631号、特開昭まフーフ0817号参照)

(2) 登業原子を連結する方法

盘素原子を連結する方法には大きく分けて3つ の方法がある。第1の方法は、米国特許3,41 9.391号に記載されているように適当なニト ロソ化剤でカップリング活性位をニトロソ化し、 それを適当な方法で産元(例えば、pdー炭素等 を触集とする水業添加法、塩化第一スズ等を使用 した化学還元法)し、フーアミノーイミダゾ[/, **⊿−b)ピラゾールとして各種ハライドと反応さ** せ、主としてアミド化合物は合成できる。

第2の方法は、米国特許第3,728,067 号に記載の方向、すなわち;適当なハロゲン化剤、 例えば、塩化スルフリル、塩素ガス、臭素、N-クロロコハク酸イミド、Nープロモコハク酸イミ ド毎によつて7位をハログン化し、その後、特公 昭よる一43133号に記載の方法で造業へテロ 環を適当な塩基触媒、トリエチルアミン、水酸化 ナトリウム、ジアザビシクロ{ る 。 る 。 る 〕 オク タン、無水炭酸カリウム等の存在下で置換させ、

・7位に復素原子で連結したカプラーを合成すると とができる。酸素原子で連結した化合物のうち、 7位にフェノキシ基を有する化合物もとの方法で 合成することができる。

第3の方法は、6 m または10 m 電子系芳香族 協案へテロ環を7位に導入する場合に有効な方法 で、特公昭 5 7 - 3 6 5 7 7 号に記載されている ように前配番 2 の方法で合成した7 - - へログン体 に対して 2 倍モル以上の6 m または 1 0 m 電子系 芳香族協案へテロ環を添加し 5 0 ° ~ 1 5 0 ° C で無溶媒 加熱するか、またはシメチルホルム アミ ド、スルホランまたはヘキサメチルホスホトリア ミド等非プロトン性極性溶媒中、30° ~ 1 5 0 ° で加熱することによつて7位に健素原子で連結し た芳香族協案へテロ環路を導入することができる。 (3) イオク原子を連結する方法

芳香族メルカプトまたはヘテロ環メルカプト基が7位に置換したカプラーは米国特許3.227。 よより号に記載の方法、すなわちアリールメルカ プタン、ヘテロ環メルカプタンおよびその対応す

ルの合成

無水のヒドラシン20mlとプロモアセトアルデヒド318を100mlの無水エタノール中も時間加熱 選流した、室温に戻した投液圧 濃縮し、残渣にエーテルを加え便に 濃い水酸化ナトリウム水溶液を加え物拌した後、エーテル層を分離し、炭酸カリウムで乾燥、減圧 漫縮し、1480種にドラシノアセトアルデヒドジエチルアセタールを得た。これを減圧蒸留して108(42%)の純品を得た。

るジスルフイドをハロゲン化炭化水素系存族に溶解し、塩素または塩化スルフリルでスルフェニルクロリドとし非プロトン性溶族中に溶解した4当量イミダゾ〔ノ,2ーb〕ピラゾール系カプラーに添加し合成することが出来る。アルキルメルカプト基を7位に導入する方法としては米国特許4・244・7 23号配収の方法、すなわちカプラーのカンプリング活性位置にメルカプト基を導入し、このメルカプト基にハライドを作用させる方法というルカプト基にハライドを作用させる方法といてルキルチオ)イソチオ炭素、塩酸塩(または臭素酸塩)によつで一工程で合成する方法とが有効である。

(4) 炭素原子を連結する方法

シアリールメタン系化合物を離脱するカプラー は特公昭 \$ 2 - 3 4 9 3 7 に記載の方法、アルデ ヒドビス型カプラーは、特開昭 \$ 1 - 1 0 \$ 8 2 0、同 \$ 3 - 1 2 9 0 3 \$、同 \$ 4 - 4 8 \$ 4 0 に記載の方法で合成することができる。

合成例!(例示カプラー(1))

4ーメチルイミダゾ[1,2-b]ピラゾー

ルを得た。収率41%。

融点 ノファーノファ °

質量分析 / 2/(M+,bp)

元素分析値 C(%) H(%) N(%)

理論値 より.49 よ.82 34.69

御定値 より よる よ・99 34 よる

核磁気共鳴スペクトル(じDCLa)

2.39(3H,S),5,45(/H,

S), 6.76(/H, d, J=2.3),

7 . / 9 (/ H , d , J = 2 . 3)

合成例 2 (例示カプラー(8))

· 3,6-ジメチルイミダゾ[1,2-b]ピ. ラゾールの合成

プロピオンアルデヒドから疑知の方法により得 られた ロープロモプロピオンアルデヒドジエチル アセタールよりヒドラジノプロピオンアルデヒド ジエチルアセタールを合成した。収率 s 0 %。

これから、3,4ーシメチルイミダゾ(1,2 - b)ピラゾールは3/米の収率で合成できた。 方法は合成例1と同じである。 (酸点) 202°C (分解、封管中) 質量分析 /35 (M+, bp)

元素分析值 C(%) H(%) N(%)

運輸値 62.20 6.71 31.09

御定値 62.13 6.66 30.98

核磁気共鳴スペクトル(DMSO-d s)

2.37(3H,d,J=/.f),3. 45(3H,S),3.47(/H,S),

6.7/(/H,brq,J=/.8)

合成例3 (例示カプラー(9))

6ーメチルー3ーフエニルイミダゾ〔 / , 2 − b] ピラゾールの合成

フェニルアセトアルデヒドから既知の方法化より得られたフェニルプロモアセトアルデヒドジェナルアセタールよりヒドラジ/フェニルアセトアルデヒドジェチルアセタールを66%の収率で合成した。これから6一メチルーューフェニルイミダゾ[1,2-b]ピラゾールは上述の方法により40%の収率で合成できた。

(融点) /90°C(分解、封管中)

当である。

本発明において本発明のカプラーの他に用いる ことのてきるカプラー類としては以下の如き色紫 形成カプラー、脚ち、発色現像処理において芳香 旋!級アミン現像楽し例えば、フエニレンジアミ ン誘導体や、アミノフエノール誘導体など)との **餓化カップリングによつて発色しりる化合物を、** 例えばマゼンタカプラーとして、ミーピラゾロン カプラー、ピラゾロベンツイミダゾールカプラー、 シアノアセチルクマロンカプラー、開鎖アシルア セトニトリルカプラー等があり、イエローカプラ ーとして、アシルアセトアミドカプラー(例えば ペンゾイルアセトアニリド類、ピパロイルアセト アニリド類)、等があり、シアンカプラーとして、 ナフトールカプラー、及びフエノールカプラー等 がある。とれらのカプラーは分子中にパラスト基 とよばれる疎水基を有する非拡散性のもの、また はポリマー化されたものが望ましい。カプラーは、 銀イオンに対し4当量性あるいは1当量性のどち らでもよい。又、色補正の効果をもつカラードカー 福量分析 / 9 7 (M+, bp)
元率分析値 C (%) H (%) N (%)
理論値 73.07 3.62 2/.30
測定値 73./3 3.58 2/.2/

核磁気共鳴スペクトル(じDCls)

A CARLON AND A CARLO

2.46(3H,S), 5.54(/H.S), 7.00(/H, \alpha, J=3.0),
7.28-7.50(3H,m), 7.9
4-8./2(2H,m)

合成例¢

類似カブラー(2)。(5)、09の合成 とれらはすべて、上記と類似の方法により合成 することができた。

本発明のカプラーは感光材料へ終加してもよい し、発色現像浴に添加して用いてもよい。感光材料への添加量はハロゲン化銀!モル当り2×10⁻³ モル〜5×10⁻¹モル、好ましくは1×10⁻² 〜5×10⁻¹モルであり、発色現像薬に瘀加して用いるときは浴1000cc. 当り0.01〜0. 1モル、好ましくは0.01〜0.05モルが適

プラー、あるいは現像にともなつて現像抑制剤を 放出するカプラー (いわゆるDIRカプラー)で あつてもよい。

又、DIRカナラー以外にも、カップリング反 它の生成物が無色であつて、現像抑制剤を放出す る無量色DIRカップリング化合物を含んでもよ

上記カプラー等は、感光材料に求められる特性 を満足するために同一層に二種以上を併用することもできるし、同一の化合物を異なつた3 値以上 に緩加することも、もちろん墓支えない。

カプラーをハロゲン化銀乳剤層に導入するには 公知の方法、例えば米園特許は、3 はは、0 は7 号に配載の方法などが用いられる。例えばフター ル酸アルキルエステル(ジブチルフタレート、ジ オクチルフタレートなど)、リン酸エステル(ジ フエニルフオスフエート、トバフエニルフオスフエート、トリクレジルフオスフエート、ジオクチル プテルフオスフエート)、クエン酸エステル(例 えばアセチルクエン酸トリブテル)、安息香酸エ ステル(例えば安息香酸オクチル)、脂肪族カルボン酸アミド(例えばジエチルラウリルアミド)、脂肪酸エステル類(例えばジブトキシエチルサクシネート、ジエチルアゼレート)、トリメシン酸エステル類(例えばトリメシン酸トリブチル)など、又は沸点約30°Cないし!30°Cの有機溶媒、例えば酢酸エチル、酢酸ブチルの如き低級アルキルアセテート、プロピオン酸エチル、2級ブチルアルコール、メチルイソブチルケトン、ターエトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート等に溶解したのち、銀水性コロイドに分散される。上記高沸点有機溶媒と低沸点有機溶媒とは混合して用いてもよい。

又、特公昭 5 / - 3 9 8 5 3 号、特開昭 5 / - 3 9 8 4 3 号に記載されている重合物による分散 法も使用するととができる。

カブラーがカルボン酸、スルフォン酸の如き酸 基を有する場合には、アルカリ性水溶液として親 水性コロイド中に導入される。

水性コロイド中に導入される。 使用する写真用カラー発色剤は、中間スケール

れている。

本発明を用いて作られる感光材料には、親水性 コロイド層に紫外線吸収剤を含んでもよい。 例え は、アリール基で微換されたペンゾトリアゾール 化合物(例えば米国特許3,333,794号に 記載のもの)、4ーチアゾリドン化合物(例えば 米国特許3、3ノ4、794号、同3、352、 681号に記載のもの)、ペンソフェノン化合物 (例えば特開昭46-2784号に記載のもの)、 ケイヒ酸エステル化合物(例えば米国特許3,7 0」、801号、同3、707、371号に記載 のもの)、ブタジエン化合物(例えば米国特許# 。 ∶ 041,229号に記載のもの)、あるいは、ベ ンソオキシドール化合物(例えば米国特許3.7 00,4ょょ号に記載のもの)を用いることがで きる。さらに、米国特許3.499.762号、 特開昭ミチーチまままま身に記載のものも用いる ととができる。紫外線吸収性のカプラー(例えば .αーナフトール系のシアン色素形成カプラー)や、 鉄外線吸収性のポリマーなどを用いてもよい。と

画像をあたえるように選ぶと都合がよい。シアン 発色削から形成されるシアン染料の最大吸収帯は 約600から720nmの間であり、マゼンタ発 色削から形成されるマゼンタ染料の最大吸収帯は 約500から580nmの間であり、黄色発色剤 から形成される黄色染料の最大吸収帯は約400 から米80nmの間であることが好ましい。

本発明を用いて作られる感光材料は、色カブリ防止剤として、ハイドロキノン誘導体、アミノフェノール誘導体、役食子酸誘導体、アスコルビン酸誘導体などを含有してもよく、その具体例は、米国特許2,360,290号、同2,336,327号、同2,40号、同2,72号、同2,704,713号、同2,72号、同2,735,76号、特開昭50-92988号、同30-92988号、同30-1/0337号、同32-1/46235号、特公昭50-238/3号等に記載さ

れらの紫外殻吸収剤は特定の層に鉄染されていて もよい。

本祭明を用いて作られた感光材料には、親水性 コロイド層にフイルター染料として、あるいはイ ラジエーション防止その他種々の目的で水溶性染 料を含有していてもよい。とのよりな染料には、 オキソノール染料、ヘミオキソノール染料、スチ リル染料、メロシアニン染料、シアニン染料及び アン染料が包含される。なかでもオキソノール染 料:ヘミオキソノール染料及びメロシアニン染料 が有用である。用い得る染料の具体例は、英国特 許よ84,609号、同1,177,419号、 特開昭48-85130号、同49-99620 号、同49一ノノ4420号、同52一ノ08。 ノノよ号、米国特許4,274,782号、同4, よるる。474号、同2、9ょ6、879号、同 3,148,187号、同3,177,078号、 同3,247,127号、同3,540,887 号、同ま、よりよ、クロ4号、同ま、6よま、9 0 3 号、同3 , 7 / 8 , 4 7 2 号、同4 , 0 7 / ,

3/2号、同4,070,352号に記憶された ものである。

本発明に用いられる写真乳剤は、メチン色菜類、 その他によつて分光均腐されてもよい。用いられ る色泉には、シアニン色泉、メロシアニン色呆、 **複合シアニン色塚、複合メロシアニン色塚、ホロ** ・ポーラーシアニン色昇、ヘミシアニン色昇、スチ りル色気およびへミオやソノール色縁が包含され る。特に有用な色森は、シアニン色森、メロシア ニン色彩、および複合メロシアニン色楽に瓜する 色容である。とれらの色な類には、塩基性異節取 核としてシアニン色な類に通常利用される核のい **ずれをも苅用できる。すなわち、ピロリン核、オ** 中サゾリン核、チアゾリン核、ピロール核、オギ サゾール核、チアゾール核、セレナゾール核、イ ミダソール核、テトラゾール核、ピリジン核など ;とれらの核化脂現式炭化水泵塚が隠合した後; 及びこれらの核化芳香族炭化水及環が以合した核、 即ち、インドレニン核、ペンメインドレニン核、 インドール核、ペンメオキサドール核、ナフトオ

キサソール核、ペンソダアソール袋、ナフトチアソール核、ペンゾセレナソール核、ペンメイミダソール核、キノリン核などが適用できる。これらの核は炭品原子上に飲染されていてもよい。

メロシアニン色記または包含メロシアニン色記 化はケトメチレン 桐造を有する核として、ピラゾ リンーsーオン核、チオヒダントイン核、ユーチ オオキサゾリジンー 2、4 ージオン核、チアゾリ ジンー 2、4 ージオン核、ローダニン核、チオパ ルピツール 図核などの 5 ~ 6 員具饰肌核を適用す ることができる。

有用な均感色級としては例えば、ドイツ特許タ
29、080号、米国特許2、231、658号、
同2、493、748号、同2、503、776
号、同2、519、001号、同2、912、3
29号、同3、656、959号、同3、672、897号、同3、656、959号、同4、02
5、349号、同4、046、572号、英国特許1、242、588号、特公昭44-1403
0号、同52-24844号に配设されたものを

芯げることが出来る。

とれらの均磁色窓は草独に用いてもよいが、そ れらの俎合せを用いてもよく、増尽色気の俎合せ は特に、強色均感の目的でしばしば用いられる。 その代表例は米国特許ユ、688、545号、同 2,977,229号、同3.397,060号、 何ま、よユユ、0よユ号、同ま、よユフ、641 月、同3.617,293号、同3,628,9 64号、同3,666,480号、同3,672, 898号、同3,679,428号、同3,70 3,377号、同3,769,30/号、同3. 814,609号、同3,837,862号、同 4.026,707号、英国特許/,344,2 8/母、同1,507,803母、特公昭43-4936号、同53-12,375号、特開昭5 2-110,618号、同52-109,925 号に記伐されている。

均は色泉とともに、それ自身分光均感作用をもたない色泉あるいは可視光を突然的に吸収しない物質であつて、強色均感を示す物質を乳刷中に含

カラー現似液は、一般に、発色現似主媒を含む

アルカリ性水溶液から成る。発色現像主薬は公知の一級芳香族アミン現像剤、例えばフエニレンジアミン類(例えばダーアミノーN、Nー ジェチルアニリン、ヨーメチルーダーフミノーN・エチルアニリン、サーフミノーN・エチルーリン、ヨーメチルーリン、ヨーメチルーリン、コーメチルーエチルアニリン、ヨーメチルーエミノーN・エチルアニリン、コーメチルーロミノーN・エチルーロミノーコーメチルートニーメースをリースをリンスルボアミドエチルアニリン、ギーブミノーコーメチルーN・エチルートーターメトキンエチルアニリンなど)を用いることができる。

この他 L. F. A. Mason著 Photographic Precessing Chemistry (Focal Press 刊、1966年)のP226~229、米国特許2,193,011号、阿2,192.364号、特開昭48-64933号などに記載のものを用してもでは

カラー現像被はその他、アルカリ金銭の亜硫酸塩、炭像塩、ホウ酸塩、及びリン酸塩の如き p H

はコパルト(皿)の有機錯塩、例えばエチレンジアミン四酢酸、ニトリロトリ酢酸、ノ・ミージアリカルボン酸類あるいはクエン酸、酒石酸、リンン酸などの有機酸の錯塩;過硫酸塩、過マンガンでは、ニトロソフエノールなどを用いることがです。これらのうちフエリシアン化カリ、エチレンジアミン四酢酸鉄(皿)アンモニウムは特に有用である。エチレンジアミン四酢酸鉄(皿)糖塩はないても有用である。

限白または栗白定着液には、米国特許3,04 2,520号、同3,241,966号、特公昭 45-8506号、特公昭45-8836号など に記載の礫白促進剤、特開昭53-65732号 に記載のデオール化合物の他、種々の添加剤を加 えることもできる。

本発明に用いられるハロゲン化銀乳剤は、通常水溶性銀塩(例えば硝酸銀)溶液と水溶性ハロゲ

発色現像後の写真乳剤層は通常原白処理される。 譲白処理は、足層処理と同時に行われてもよいし、 個別に行われてもよい。 課白剤としては、例えば 鉄(III)、コパルト(III)、クロム(VI)、網 (II)などの多価金銭の化合物、過酸類、キノン 類、ニトロソ化合物等が用いられる。例えば、フェリシアン化合物、 重クロム酸塩、鉄(III)また

ン塩(例えば臭化カリウム)溶液とをゼラチンの 如き水溶性高分子溶液の存在下で混合してつくら れる。 このハロゲン化銀としては、塩化銀、臭化 銀のほかに、混合ハロゲン化銀、例えば塩臭化銀、 疾臭化銀等を用いることができる。 ハロゲン化銀粒子の平均粒子サイズ(球状または 球に近似の粒子の場合は、粒子直径、立方体粒子 の総合は、 複異を粒子サイズとし、 投影面積にも とづく 平均で表す)は、 2 4 以下がある。 粒子サイ ズ分布は狭くても広くてもいずれてもよい。

とれらのハロダン化銀粒子の形は立方晶形、八 面体、その混合晶形等どれでもよい。

成する内部階像型のもののいずれでもよい。とれ らの写真乳剤はMees(ミース)第、"The. Theory of Photo-graphic Process" (ザ.セオリー・オブ・ホトグラフィンク・プロ セス)、MacMillan社刊:P.Grafkides (ピー・グラフキデ)著、" Chimie' Photographique (シミーホトグラフィー ク)、Paul Montel社刊(1957年)等の 成者にも記載され、一般に認められている。P・ Glafkides 着Chimie et Physique Photographique(Paul Montel 社刊、 1967年) G.F.Duffin着Photographic Emulsion Chemistry (The Focal Press.刊、1966年)、V.L.Zelikman et al 着Making and Coating Photographic Emulsion (The Focal Press刊、1964年)などに記載された方法 を用いて調整することができる。 即ち、酸性法、中性法、アンモニア法等のいずれ

主として表面に形成する型のもの、粒子内部に形

クヌーデル水洗法を用いてもよく、また多価アニオンより成る無機塩類、例えば硫酸ナトリウム、アニオン性界面活性剤、アニオン性ポリマー(例えばポリスチレンスルホン酸)、あるいはセラチン時導体(例えば脂肪族アンル化ゼラチン、芳香族カルバモイル化セラチンなど)を利用した沈降法(フロキュレーション)を用いてもよい。可溶性塩類除去の過程は省略してもよい。

ハログン化銀乳剤は、化学増展を行わない、いわゆる未後熱(Primitive)乳剤を用いることもできるが、通常は化学増展される。化学増展のためには、前記Glafkides またはZelikmanらの警告あるいはH・Prieser 編* Die Grundiagender Photographischen Prozesse mit Silber-halogeniden*(Akademische Verlagsgesellschaft./948)に記載の方法を用いることができる。本発明を用いて作られる感光材料の写真乳剤層

または他の親水性コロイド層には盗布助剤、帯電

でもよく、又可辞性銀塩と可辞性ハログン塩を反 応させる形式としては、片貫混合法、同時處合法、 それらの組合せなどのいずれを用いてもよい。

粒子を銀イオン過剰の下において形成させる方法(いわゆる逆混合法)を用いることもできる。 同時混合法の一つの形式としてハロゲン化鉄の生成される液相中のpAgを一定に保つ方法、即ち、いわゆるコントロールド・ダブルジェット法を用いることもできる。

との方法によると、結晶形が規則的で粒子サイ メが均一に近いハロゲン化銀乳剤が得られる。

別々に形成した1種以上のハログン化銀乳剤を 混合して用いてもよい。

ハログン化銀粒子形成又は物理熱成の過程において、カドミウム塩、亜鉛塩、鉛塩、タリウム塩、 イリンクム塩又はその錯塩、ロンクム塩又はその 錯塩、鉄塩又は鉄鎖塩などを、共存させてもよい。

乳剤は沈澱形成板あるいは物理熱成板に、通常 可溶性塩類を除去されるが、そのための手段とし ては古くから知られたゼラチンをゲル化させて行

防止、スペリ性改良、乳化分散、接着防止及び写真特性改良(例えば、現像促進、硬調化、増展) 等種々の目的で、種々の界面活性剤を含んでもよい。

例えばサポニン(ステロイド系)、アルキレン オキサイド誇導体(例えばポリエチレングリコー ル、ポリエチレングリコール/ポリプロピレング リコール縮合物、ポリエチレングリコールアルキ ルエーテル模又はポリエチレングリコールアルギ ルアリールエーテル類、ポリエチレングリコール エステル類、ポリエチレングリコールソルピタン エステル類、ポリアルキレングリコールアルキル アミン又はアミド類、シリコーンのポリエチレン オキサイド付加物類)、グリンドール誘導体(例 えばアルケニルコハク酸ポリグリセリド、アルギー ルフエノールポリグリセリド)、多価アルコール の脂肪酸エステル類、糖のアルキルエステル類な どの非イオン性界面活性剤;アルキルカルボン酸 塩、アルキルスルフォン酸塩、アルキルペンゼン スルフオン酸塩、アルキルナフタレンスルフォン

・ 酸塩、アルキル硫Qエステル額、アルキルリン酸 エステル猫、NーアシルーNーアルギルタウリン 鐂、スルホコハク餃エステル額、スルホブルキル ポリオキシエチレンアルキルフエニルエーテル刻、 ポリオキシエチレンアルキルリンQエステル鎖を どのような、カルボキシ茲、スルホ茲、ホスホ茲、 硫酸エステル基、リン酸エステル基等の酸性基を 今むアニオン界前活性剤: アミノ政領、アミノア ルキルスルホン戯盥、アミノアルキル硫酸又はり ン設エステル器、アルキルペタイン鴉、アミンオ キシド角などの両性界面活性剤;アルキルツミン 填鍵、脂肪族あるいは芳香族館を汲てンモニウム 塩類、ピリジニウム、イミダゾリウムなどの投口 現信4級アンモニウム塩鋼、及び脂肪族又は複な 場を含むホスホニウム又はスルホニ ウム点線など のカチォン昇面活性剤を用いることができる。

2/6号明細ひ、特開昭53-2/,004号、同34-/45,530号明細符、英国特許公開2,077,455号、同2,062,888号明細位、米国特許3,764,627号、同3,573,050号明細位、特開昭52-/5225号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同53-20327号、同55-632/号明細位、英国特许/、347,556号、英国特許公開2,066,975号明細で、特公昭54-/2,337号、同48-3/.625号明細でに記述された化台物をも含む。

本発明の好きしい突施憩様は本発明のカブラー を含んだハログン化級カラー B 光材料である。 空施例 /

本発明のカプラー(I)、および下配化学構造式 A で扱わされる比较カプラー、それぞれ / ・/ mモルを / 0 Wのエタノールに容容し、との中にカラー現似主なである 4 ー N ー エチルー N ー (ユーメ

一放式(II)

但し、Raは水窓原子、アルキル蕗、アリール

茲、ヘテロ取蕗を絞わし、Rs,Rs,Rs,Rr,Rs

Rs,は各々水泉原子、ヒドロキン茲、アルキル茲、
アリール茲、アルコキン茲、アシルアミノ茲を殺
わし、Rrはアルキル茲、ヒドロキン茲、アリール茲、アリール茲、ヒドロキン茲、アリール茲、アルコキシ茲を殺わす。またRaとRsは
互いに閉圾し、よ員または6月根を形成してもよく、その時のRrはヒドロキシ茲、アルコキシ茲を殺わす。さらにまたRrとRsが閉圾し、メテレンジオキサ型を形成してもよい。さらにまたRrとRsが閉圾し、よらの炭化水窓即を形成してもよく、その時のRaはアルキル茲、アリール茲、ヘテロ取むを殺わす。

とれらの化合物は、米国特許3,933,0/. 6号、同3,982,944号、同4,254,

タンスルホンアミドエチル)アミノーユーメチルアニリンノ磁酸塩ブ・3mモル湿相させ、次に無水炭酸ナトリウムノ2・9mモルを5配の水に存料した水溶液を添加し、室温で収拌した。との混合液の中に、退硫酸カリウム2・4mモルを含むノの配の水溶液を徐々に簡下した。

図はて、時間良く徴拌した後ょの心の酢酸エチルと3の心の水を加え抽出設作を行なつた。酢酸エチル を飽和 食塩水でよく洗剤した後、溶飲を除去し、機能をシリカゲルカラムクロマトで分だした。溶強被はエチルエーテルで行なつた。 本発明のカプラー、 1から得られたマゼンタ色深の NMR スペクトルは選丁セトン(丁セトンdg)中、 芳香族領域にカラー現僚主染部分の吸収のほかに 8 フ・2 s p p m (/ H、 d.J=/ ・2 H Z)、フ・4 s p p m (/ H、 d.J=/ ・2 H Z)、フ・4 s p p m (/ H、 d.J=/ ・2 H Z)の 吸収が復調されることから下配化学報達式Bが配 殴された。

シャープに切れており、カラー写真感光材料に使 用した場合、色再現上有利である事が、さらにわ かる。

実施例 4

下記に示す比較カプラーC、/3gにトリオクチルホスフェート/3ml、酢酸エチル/3mlを加えて溶解し、この溶液をジーsecーブチルナフタレンスルホン酸ナトリウムを含む/0%セラチン水溶液/00gに加え、ホモジナイザー乳化機を用いて提拌乳化し、乳化物を得た。この乳化物を銀感性塩臭化銀乳剤(Br4sモル%、Clssモル%)300g(銀/3・5g含有)と混合し、適布用助剤、ドデシルベンセンスルホン酸ナトリウム、硬膜剤:2ーヒドロキシー4・6ージクロロー5ートリアジンを加え三酢酸セルロース支持体上に適布した。さらにこの層の上に保護層としてゼラテン塗布液を適布しく、フィルムAとした。

マゼンタ色素 B と比較カプラーA から形成されたマゼンタ色素の酢酸エチル中の可視吸収スペクトルを図りに示す。両者の吸収スペクトルの最高 油度を1.0 に規格化して比較した。

図/からわかるように本発明のカプラーは40 0~430nm付近の副吸収がなく、長波長側の 裾がシャープに切れており、カラー写真感光材料 に使用した場合に色再現上有利である事がわかる。

図ュに本発明のカプラー(8)、(9)を4 ー N ー エチルーNー(ユーメタンスルホンアミドエテル)アミノーユーメチルアニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色素で、マゼンタDの酢酸エテル中の可視吸収スペクトルを示す。比較カプラーAから形成される色素とともに吸収スペクトルの最高機関を1.0に規格化して比較した。

図 3 からもわかるように本発明のカプラーは置換器の種類の変化によつて最大吸収波長の位置は 変化させることが可能であり、その上、400~ 430 n m付近の副数収がなく、長波長側の裾が

一方、本発明のカプラー(2)を5 g、本発明のカプラー(5)を8 g、使用し、上記フイルムAと同じょうにしてそれぞれフイルムB、フイルムCを作成した。

同様にして本発明のカプラー(場をま・28使用し、緑感性塩臭化銀乳剤2008を用いた以外は上配フイルムAと同じようにしてフイルムDを作成した。

上記フィルムA~Dを感光計で1000ルックス1秒で露光し、次の処理液で処理した。 現像液

ベンジルアルコール

/ S ml

3分30秒

•		
ジエチレントリアミンゟ酢酸	s g	
K B r	0.49	
Na ₂ SO ₃	s g	
NagCO3	3 0 g	
ヒドロキシルアミン硫酸塩	2 g	
ザーアミノーヨーメチルーN-		
エチルーN-β-(メタンス		
ルホンアミド)エテルアニリ		
23/2H2SO4·H2O	4.59	
水で 1000mlにする	pH/0./	
際白定着液		
チオ硫酸アンモニウム		
(70 w t %)	/ 5 0 ml	
Na ₂ SO ₃	s g	
Na(Fe(EDTA)	4 o g	
EDTA	4 g	
kで 1000配にする	рН 6.8	

					_
漂白定着液	3	3 .	•	/分3	o #>
水洗	2 8	~ 3	3 °	3 分	
処理した後の色素	像值	度を	マクベ	ス農度	計ステ
ータスAAフイルタ	_ rc	て剤	定した	。また	色素像
の分光吸収スペクト					
イルム上での吸収も	実施	9 7] 1	と同様	、副级	収がな
く長波長側の裾の切っ	ni Æ	60	であつ	た。発	色特性
について下袋に掲げ					/
					/ .
			. /		
			\times		
		/			
	/				

処理工程 現像液

最大吸収改長 関股収(#30nm における吸収設度*)	0.137	1 * 0 · 0	6.052	6.0.0
最大毁収改是	335nm	m 10 & & .	\$ 2 6 nm	} 2 6 n m
モル比 最大濃度 Ag/Cp	2 . 6 2	7.2.7	3.60	3.10
* ~ # A8/Cp	9	9	9	*
A. 7 5 -	(こ) ーミチャ湖宋	本発明のカプラー(2)	(9)	69
7122	4	Ø	ပ	а

本発明のカプラーは、従来のまーピラゾロン型 カプラーに比べて十分な発色機関を与え、化合物 (場で代表される二当量カプラーは少ない堕布級量 で高い発色機関を与えるととがわかる。

また 4 2 0 n m 付近の副吸収が本発明のカプラーでは比較カプラーに比べて非常に低く、色再現の良いことを示している。

4. 図面の簡単な説明

第 / 図 かよび第 2 図 は、色素の吸収スペクトルを示す。

- A…実施例1のカプラーAから生成する色素の 吸収スペクトルである。
- B…実施例1のカプラー(I)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
- C…実施例1のカプラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。
- D…実施例1のカプラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

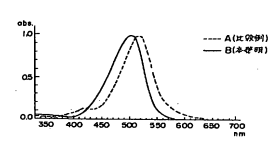
特許出顧人 富士写真フイルム株式会社

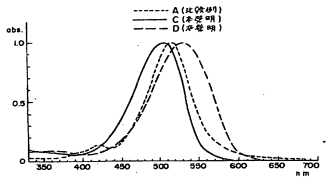
* 最大吸収強度を / としたときの相対値

図面の介含(内容に変更なし)

第 1 12

銀 2 日





手腕袖正爾

昭和58年3月16日

特許庁長官 段

圙

. 1. 事件の表示

58-023434

昭和58年2月15日出頌特群頌(B)

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 福正をする者

事件との関係 特許出質人

住 所 神奈川県南足柄市中招210番地

名 称 (520) 京主写真フィルム株式会社

代丧谷

大西 口



4. 松正の対象

明は白の「発明の詳細な説明」の日

5. 福正の内容

明団母母66頁を別紙と差し替える。



2 a a a a	1			
四级版 (#10nm 化分计3级联合数率)	0.137	0.041	0.052	0.053
公大战收敛及 □ 四级 校(# 20 nm R 25寸 20 成弘 2	ասչքչ	\$30nm	3.26 nm	3./0 526nm
モル比 AXCE	r9 · r	2.7/	7 . 60	3.10
€ r t Aβ⁄Cp	9	9	٠,	. *
-674	KQ279- (C)	本角男のカプラー(2)	(2)	80
7 1 2 4	¥	Д	່ວ	Д

●☆大阪収別収を/としたときの相対ロ

-391-

手続補正書

昭和58年4月28

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和58年 特願 第23,434号

2. 発明 の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

传許 出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 茜

連絡先 〒106 東京都接区西麻布 2 T目26番30号 特 許 庁 富士等英フィルム株式会社 東京本社 58. 4. 30 電話 (406) 25 3 7

アリールオキンカルポニルアミノ遊、イミド基、 ヘテロ環チオ夢、スルフイニル番、ホスホニル基、 アリールオキシカルポニル基、アシル夢、」を挿 入する。

- (5) 第 5 頁 / 2 行目の「イオウ原子」の後へ 「、炭素原子」を挿入する。
- (6) 第 6 頁 2 行ないしょ行目の「アルギル岳(例えば……キシ)プロピル岳等)、」を削除し、「アルギル岳(投票数!~3 2 の直館、分岐鏡アルギル岳、アラルギル岳、アルケニル岳、アルゲニル岳、アルゲニル岳、カルボギン岳、カルボギン岳、カルボギン岳、カルボギン岳、カーが上の子で置換していてもよく、例えば、メチル岳、プロピル岳、レーブテル岳、トリフルオロメチル岳、3 ー (3 ー ペンタデンルフエノギン)プロピル岳、3 ー (4 ー (4 ー ヒドロギンフエニルスルホニル)フエノギントデカ

4. 桶正の対象

明細書の「特許請求の範囲」の機、「発明の詳細な説明」の機をよび「図面の簡単な説明」の機並びに図面

5. 補正の内容

- I 明細書の「特許請求の範囲」の項の記象を 別紙の通り補正する。
- 8 明細書の「発明の詳細な説明」の項の記載を下記の通り補正する。
- 〔(1) 第4頁8行目の「採索」を「探索」と補正 する。
- (2) 第 5 頁 2 行目の 後 に、「但し、式中、 R 1 、 R 2 、 R 3 は 水素原子または 世換基を 表わし、 X は 水素原子または カップリンク 離脱基を 表わす。 」を 挿入する。
- (3) 第3頁3行目の「但し、式中、」を「好ましくは」と補正する。
- (4) 第5頁10行目の「またはアルコキシカルボニル基」の前へ「ヘテロ環オキシ基、アシルオキシ基、カルパモイルオキシ基、シリルオキシ基、

ン アミド)フェニル) フロピル基、スーエトキントリデシル基、トリフルオロメチル基、シクロペンチル番、3ー(ス、4ージー1ーアミルフエノキシ」プロピル基、毎)」を挿入する。

(7) 第9買ょ行目の「ニル基、等)」の後に 「ヘテロ珠オキン基(例えば、ノーフエニルテト ラゾールーよーオキシ基、ユーテトラヒドロピラ ニルオキシ苺、等)、アシルオキシ苺(例えば、 アセトキシ基、等)カルパモイルオキシ基(例え は、アセチルアミノオキシ苺、ペンゾイルアミノ オキシ基、等)シリルオキシ基(例えば、トリメ チルシリルオキシ基、ジブチルメチルシリルオキ シ基、等)アリールオキシカルボニルアミノ基 (例えば、フエノキシカルポニルアミノ基、等)、 イミド基(例えば、Nースクシンイミド基、N-フタルイミド基、3ーオタタデセニルスルシンイ ミド基、等)ヘテロ環チオ基(例えば、ユーベン ゾチアゾリルチオ基、a.٤mジーフエノキシー 1,3,5ートリアゾールー6ーチオ基、ユーピ リジルチオ基、等)スルフイニル基(例えば、ド

デカンスルフィニル基、3一ペンタデシルフエニルスルフィニル基、3一フエノキシブロピルチオ番、等)ホスホニル基(例えば、フエノキシホスホニル基、フエニルホスホニル基、等)ブリールオキシカルボニル基(例えば、フエノキシカルボニルを、等)アシル番(例えば、アセチル基、3一フエニルブロパノイル基、ペンゾイル基、4ートデシルオキンベンゾイル基、等)」を挿入する。

(8) 第9頁17行目の「エテルテトラゾリルオキン」を「エニルテトラゾリルオキン」と補正する。

(9) 第10頁14行たいし13行目の「ペンズ イミダソリル基、」の後へ「4-メトキンフエニ ルアゾ番、4-ピパロイルアミノフエニルアゾ番、 ユーヒドロキシー4-ブロパノイルフエニルアゾ 基、」を挿入する。

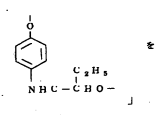
(d) 第11頁2行目の「ソチアゾリル苺、」の 使へ「チオシアノ苺、N.N-シエチルチオカル ポニルチオ苺、ドデシルオキンチオカルボニルチ オ基、」を挿入する。

(1) 第11頁2行目の「等)」と「を扱わし」 の間に「、炭素原子で連結する夢(例えば、トロフエニルメチル蓋、ヒドロキンメチル基、

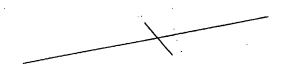
 R_{10} 、 R_{11} は、水素原子、アルギル茶、アリール茶、ヘテロ環系を表わし、 R^1 、 R^2 、 R^3 はすでに定義したと同じ意味を有する、等)」を挿入する。

(12) 第19頁1行目の

(13) 第17頁3行目の



し C 2 H 5 N H - C - C H O - 1 0



Γ **08**

39

(40

(III)

-394-

(5) 第24頁2行目の・

スペクトルの最高濃度を / . o に規格化して比較した。

図 3 からもわかるように本発明のカプラーは置換器の電類の変化によつて最大吸収波長の位置は変化させるととが可能であり、その上、400~430 nm 付近の関吸収がなく、長波長側の裾がシャープに切れてかり、カラー写真感光材料に使用した場合、色再現上有利である事が、さらにわかる。」

■ 図面の簡単を説明の項を以下のように補正する67頁/2行の次の行に以下を挿入する。

「U…実施例 1 のカブラー(8)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

D…異施例 1 のカブラー(9)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

Ⅳ 図面に第3図を加える。

と補正する。

(6) 第34頁/3行目と/4行目の間に「(4) 炭素原子を連結する方法

ジアリールメタン系化合物を離脱するカナラー は特公昭52-34937に記載の方法、アルデ ヒドビス型カナラーは、特別昭51-10582 の、同53-129035、同54-48540 に記載の方法で合成することができる。」を挿入 する。

(17) 第62頁8行目と9行目の間に以下の文章 を挿入する。

「図 2 に本発明のカブラー(8),(9)をザー NーエチルーNー(2ーメタンスルホンブミドエチル)ブミノー 2 ーメチルブニリンを使用して同一の方法で合成した、それぞれマゼンタ色なじ、マゼンタ D の酢酸 2 もん 中の可視吸収スペクトルを示す。比較カブラー A から形成される色素とともに吸収

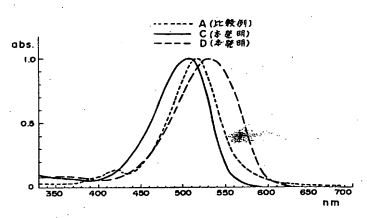
別紙

特許請求の範囲

(1) 下記一般式で示されるカプラーの存在下で、ハロゲン化鉄感光材料を芳香族一級アミンを含む 現像被で現像することを特徴とするマゼンタ色画 像形成方法。

但し、式中、R₁,R₂,R₃は水素原子また は世換基を表わし、Xは水素原子またはカップリ ング服脱基を表わす。





手続補正書(カま)

昭和 38年 編月 2月日

特許庁長官 殿

1. 事件の表示

昭和 38 年 特 願 第 23434号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

住 所 神奈川県南足柄市中沼210番地名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

关 茜

方 式 香 査

連絡光 〒106 東京都接区西城市 2 T 目 26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本 電話 (406) 2 5 3 7

特許庁 58. 6. 30 由展第二年 4. 楠正命令の日付 昭和 18年 1月 1/日

5. 補正の対象 明細書の「図面の簡単な説明」

6. 補正の内容

明細書の「図面の簡単な説明」の機を別紙と差

しかえる。

第!図は色素の吸収スペクトルである。

A…実施例1のカプラーAから生成する色紫の 吸収スペクトルである。

B…実施例1のカプラー(1)から生成する色素の 吸収スペクトルである。

手続補正書

昭和 \$ 9年 ↓月 //日

特許庁長官 殿

e etam sterile 🕏

1. 事件の表示

昭和 5 8 年 特 願 第 2 3 4 3 4 号

2. 発明の名称

マゼンタ色画像形成方法

3. 補正をする者

事件との関係

特許出願人

神奈川県南足柄市中沼210番地 住 所 名 称(520)富士写真フィルム株式会社

代表者

进絡光 〒106 東京都港区西森布 2 丁目26番30号 富士写真フィルム株式会社 東京本社

電話 (406) 2537

方式 🗇